WO 2005/085138 PUT/EP2005/002255

Chemisch stabiler fester Lithiumionenleiter

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft chemisch stabile feste lonenleiter, insbesondere Lithiumionenleiter, Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung in Batterien, Akkumulatoren und elektrochromen Vorrichtungen.

5

10

25

30

Mobile Energiespeicher mit hohen Energiedichten (und hohen Leistungdichten) werden für eine Vielzahl technischer Geräte benötigt, allen voran für Mobiltelefone und tragbare Computer (z.B. Notebooks). Von herausragender Bedeutung sind dabei wiederaufladbare chemische Energiespeicher, insbesondere Sekundärbatterien und Superkondensatoren.

Die bislang höchsten Energiedichten im Bereich von 0,2 bis 0,4 Wh/cm³ werden heute kommerziell mit sogenannten Lithiumionenbatterien realisiert. Diese bestehen meist aus einem flüssigen organischen Lösungsmittel (z.B. EC/DEC) mit Lithium-Salz (z.B. LiPF₆), einer Anode aus Graphit mit interkaliertem Lithium und einer Kathode aus Lithiumkobaltoxid, wobei das Kobalt auch teilweise oder vollständig durch Nickel oder Mangan ersetzt sein kann.

Bekanntlich ist die Lebensdauer solcher Lithiumionenbatterien recht begrenzt, sodass sie oft noch während der Lebensdauer des zu versorgenden Gerätes ersetzt werden müssen. Zudem ist die Ersatzbeschaffung gemeinhin teuer und die Entsorgung der Altbatterien problematisch, da einige der Inhaltsstoffe nicht umweltverträglich sind.

Im Betrieb erweisen sich die Batterien nach dem Stand der Technik in vielen Anwendungen als nicht ausreichend leistungsfähig (z.B. Offline-Betrieb eines Notebooks max. für wenige Stunden). Für den Einsatz von Elektroden,

10

15

20

25

30

die höhere Spannungen ermöglichen, beispielsweise 5 V oder mehr, sind die Batterien chemisch instabil; die organischen Elektrolytbestandteile beginnen sich bei Spannungen über 2,5 V zu zersetzen. Der flüssige Elektrolyt stellt ohnehin ein Sicherheitsproblem dar: neben Auslauf-, Brandund Explosionsgefahr ist auch das Wachstum von Dendriten möglich, was zu einer hohen Selbstentladung und Erhitzung führen kann.

Für einige technische Zielsetzungen sind Flüssigelektrolytbatterien grundsätzlich nachteilig, weil sie stets eine Mindestdicke besitzen müssen und somit als dünne Energiespeicher, z.B. auf Chipkarten, nur beschränkt einsetzbar sind.

Auch feste Lithiumionenleiter, wie etwa Li_{2,9}PO_{3,3}N_{0,46} (Li_{3-x}PO_{4-y}N_y, LIPON) sind bekannt und im Labormaßstab in Dünnschichtbatterien verwendet worden. Allerdings besitzen diese Materialien allgemein eine deutlich geringere Lithiumleitfähigkeit als Füssigelektrolyte. Feste Lithiumionenleiter mit den besten Ionenleitfähigkeiten sind Li₃N und Li-ß-alumina. Beide Verbindungen sind sehr empfindlich gegenüber Wasser (Feuchte). Li₃N zersetzt sich schon bei einer Spannung von 0,445 V bei Raumtemperatur; Li-ß-alumina ist chemisch nicht stabil.

In der Arbeit von Thangadurai et al. "Novel fast lithium ion conduction in garnet-type Li₅La₃M₂O₁₂ (M = Nb, Ta)" (J. Am. Ceram. Soc. 86, 437 – 440, 2003) wurden Lithiumionenleiter mit granatartiger Struktur vorgestellt.

Bei Granaten handelt es sich um Orthosilikate der allgemeinen Zusammensetzung $A_3B_2(SiO_4)_3$, wobei A und B achtfach bzw. sechsfach koordinierte Kationenstellen darstellen. Die einzelnen SiO_4 -Tetraeder sind miteinander durch ionische Bindungen mit den interstitiellen B-Kationen verbunden.

Die Verbindungen der Formel Li $_5$ La $_3$ M $_2$ O $_{12}$ (M = Nb, Ta) weisen eine granatartige Struktur auf. Sie kristallisieren in einer kubischen Symmetrie mit

10

15

20

25

30

der Gitterkonstante a = 12,797 Å bzw. 12,804 Å für die entsprechende Verbindung mit M = Nb bzw. Ta. Verglichen mit der idealen Granatstruktur liegt ein Überschuss von 16 Lithiumionen pro Formeleinheit vor. Die La3+und M5+-lonen besetzen die achtfach bzw. sechsfach koordinierten Stellen. während Lithiumionen Positionen mit sechsfacher Koordination einnehmen. Die Ähnlichkeit zwischen der idealen Granatstruktur und Li₅La₃M₂O₁₂ liegt darin, dass Alkali/Seltenerdmetall-lonen die dodekaedrischen (achtfachen) Koordinationsstellen besetzen und M-Atome die sechsfach koordinierten Positionen besetzen. Der Hauptunterschied der Strukturen liegt darin, dass in der idealen Granatstruktur Si die Position mit vierfacher Sauerstoff-Koordination einnimmt, wohingegen in dem granatartigen Li₅La₃M₂O₁₂ Li die stark verzerrten oktaedrischen Positionen besetzt. Die granatartige Struktur weist zwei Typen von LiO₆-Oktaedern auf; von diesen ist Li(I)O₆ stärker verzerrt als Li(II)O6. MO6-Oktaeder sind kubisch von sechs LiO6-Oktadern und zwei Lithium-Leerstellen umgeben. Die Leerstellen sind entlang der Achsen zwischen den benachbarten MO6-Oktaedern angeordnet.

Die granatartigen Li₅La₃M₂O₁₂-Verbindungen weisen eine merkliche Lithiumionenleitfähigkeit auf. Insbesondere wurde an der Tantal-haltigen Verbindung Li₅La₃Ta₂O₁₂ gezeigt, dass Volumen- und Korngrenzenleitfähigkeit bei der granatartigen Struktur dazu tendieren, in vergleichbarer Größenordnung zu liegen. Die totale Leitfähigkeit liegt damit außerordentlich hoch, sogar über der von Li-ß-alumina oder von Li₉AlSiO₈, jedoch immer noch deutlich unter den Leitfähigkeiten von LISICON oder Li₃N.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es nun, verbesserte feste lonenleiter bereitzustellen, die eine hohe lonenleitfähigkeit, eine geringe elektronische Leitfähigkeit und eine hohe chemische Stabilität aufweisen. Insbesondere lag der Erfindung die Aufgabe zugrunde, verbesserte Lithiumionenleiter bereitzustellen.

Es wurde gefunden, dass die Materialien mit granatartiger Struktur eine

10

15

20

25

überraschend hohe ionische Leitfähigkeit aufweisen. Die neuartigen festen lonenleiter sind formal von den bereits bekannten granatartigen Strukturen der Zusammensetzung Li₅La₃M₂O₁₂ abgeleitet. Überraschenderweise ergeben sich aus dieser Verbindung durch aliovalente Substitution granatartige Strukturen mit deutlich verbesserter lonenleitfähigkeit.

Unter "aliovalenter Substitution" versteht man die Substitution eines Ions durch ein Ion einer anderen Oxidationsstufe, wobei die daraufhin erforderliche Ladungskompensation durch Kationenleerstellen, Anionenleerstellen, interstitielle Kationen und/oder interstitielle Anionen erfolgen kann.

Durch aliovalente Substitutionen ausgehend den bekannten von granatartigen Strukturen Li₅La₃M₂O₁₂ kann erfindungsgemäß Konnektivität des Netzwerkes erhöht und die Anzahl an verfügbaren Leerstellen variiert werden. Dabei werden bevorzugt die La3+-Stellen aliovalent substituiert, beispielsweise durch zweiwertige Kationen. Der Ladungsausgleich kann bevorzugt durch Lit-Kationen erfolgen. Durch geeignete Dotierung kann die Leitfähigkeit der Struktur maßgeschneidert werden.

Darüber hinaus können erfindungsgemäß anstelle von Li, La, M und O auch beliebige andere Elemente oder Kombinationen von Elementen eingesetzt werden. Durch teilweise oder vollständige formale Substitution der Li-Kationen durch andere Metallkationen, insbesondere durch Alkaliionen, gelingt es, beliebige lonenleiter zu erhalten. Die erfindungsgemäßen festen lonenleiter sind durch die oben ausführlich beschriebene granatartige Struktur gekennzeichnet.

Somit stellt die vorliegende Erfindung einen festen Ionenleiter mit einer granatartigen Kristallstruktur bereit, der die stöchiometrische Zusammensetzung

 $L_{5+x}A_{y}G_{z}M_{2}O_{12}$

10

15

20

25

30

aufweist, worin

L jeweils unabhängig ein beliebiges bevorzugt einwertiges Kation ist, A jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist, G jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist, M jeweils unabhängig ein drei-, vier- oder fünfwertiges Kation ist, $0 < x \le 3$, $0 \le y \le 3$, $0 \le z \le 3$ und worin O teilweise oder vollständig ersetzt sein kann durch zweiwertige

Innerhalb einer Struktur dieser formalen Zusammensetzung können L, A, G

und/oder dreiwertige Anionen wie z.B. N3-.

und M jeweils gleich oder unterschiedlich sein.

L ist besonders bevorzugt ein Alkalimetallion, beispielsweise Li⁺, Na⁺ oder K⁺. Dabei sind insbesondere auch Kombinationen verschiedener Alkalimetallionen für L möglich.

A stellt ein beliebiges ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für A zweiwertige Metallkationen eingesetzt werden. Besonders bevorzugt sind Erdalkalimetallionen wie Ca, Sr, Ba und/oder Mg, sowie zweiwertige Übergangsmetallkationen wie z.B. Zn.

G stellt ein beliebiges zwei-, drei-, vier- oder fünfwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für G dreiwertige Metallkationen eingesetzt werden. Besonders bevorzugt ist G = La.

M stellt ein beliebiges zwei-, drei-, vier- oder fünfwertiges Kation oder beliebige Kombinationen davon dar. Bevorzugt können für M fünfwertige Kationen eingesetzt werden. Weiter bevorzugt ist M ein Übergangsmetall, das bevorzugt ausgewählt ist aus Nb und Ta. Weitere Beispiele für geeignete fünfwertige Kationen sind Sb und V. Bei der Auswahl von M ist es günstig, Übergangsmetall-lonen zu wählen die eine hohe Stabilität gegenüber einer Reduktion aufweisen. Am meisten bevorzugt ist M = Ta.

In einer Struktur der obigen Zusammensetzung kann O²- ganz oder teilweise durch andere Anionen ersetzt sein. Beispielsweise ist es günstig, O²- ganz oder teilweise durch andere zweiwertige Anionen zu ersetzen. Außerdem kann O²- auch durch dreiwertige Anionen aliovalent substituiert werden mit entsprechendem Ladungsausgleich.

In der obigen Zusammensetzung ist weiter

 $0 < x \le 3$, bevorzugt $0 < x \le 2$ und besonders bevorzugt $0 < x \le 1$;

 $0 \le y \le 3$, und $0 \le z \le 3$. Das stöchiometrische Verhältnis der Komponenten wird dabei so gewählt, dass eine insgesamt ungeladene granatartige Struktur vorliegt.

In einer bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung ist L ein einwertiges Kation, A ist ein zweiwertiges Kation, G ist ein dreiwertiges Kation und M ist ein fünfwertiges Kation. Weiter ist in dieser bevorzugten Ausführungsform die Stöchiometrie der Verbindung bevorzugt:

$$L_{5+x}A_xG_{3-x}M_2O_{12}$$

worin x wie oben definiert ist und bevorzugt $0 < x \le 1$ ist.

20

25

30

. 15

5

10

Die vorliegende Erfindung stellt in einem spezielleren Aspekt einen festen Litiumionenleiter der stöchiometrischen Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ bereit, wobei A ein zweiwertiges Metall bedeutet und M ein fünfwertiges Metall bedeutet. Innerhalb einer Struktur dieser formalen Zusammensetzung können A und M jeweils gleich oder unterschiedlich sein.

Vorzugsweise wird A ausgewählt aus Erdalkalimetallen, bevorzugt aus Ca, Sr, Ba und/oder Mg. Ebenfalls bevorzugt kann A aus zweiwertigen Übergangsmetallen ausgewählt werden wie beispielsweise A = Zn. Am meisten bevorzugt ist A = Sr oder Ba.

M kann ein beliebiges fünfwertiges Kation, beispielsweise ein Metall in der Oxidationsstufe +V sein, bevorzugt ist M ein Übergangsmetall, das

10

15

20

25

30

bevorzugt ausgewählt ist aus Nb und Ta. Weitere Beispiele für geeignete fünfwertige Kationen sind Sb und V. Bei der Auswahl von M ist es günstig, Übergangsmetall-lonen zu wählen die eine hohe Stabilität gegenüber einer Reduktion durch elementares Lithium aufweisen. Am meisten bevorzugt ist M = Ta.

Lithiumionenleiter der Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ weisen eine granatartige Kristallstruktur auf. Gegenüber den bekannten Verbindungen der Zusammensetzung Li₅La₃M₂O₁₂ wurde La formal durch ein zweiwertiges Ion A und ein Lithium-Kation ersetzt und somit der Lithiumanteil der Struktur erhöht. Dadurch gelingt es, mit den Verbindungen der vorliegenden Erfindung deutlich verbesserte Lithiumionenleiter bereitzustellen.

Die Materialien der Zusammensetzung Li₆ALa₂M₂O₁₂ weisen gegenüber den Verbindungen des Standes der Technik eine erhöhte Lithiumleitfähigkeit auf. Beispielsweise liegt die Lithiumleitfähigkeit von Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Sr, Ba) mit 10⁻⁵ S/cm bei 20 °C um eine Größenordnung höher als die von LIPON. Aufgrund der Granatstruktur der Verbindungen der vorliegenden Erfindung, bei der es sich um eine 3D-isotrope Struktur handelt, ist die Lithiumionenleitung ohne Vorzugsrichtung dreidimensional möglich.

Die elektronische Leitfähigkeit der Verbindungen der vorliegenden Erfindung ist dagegen vernachlässigbar gering. Die polykristallinen Proben der Verbindungen der vorliegenden Erfindung zeigen einen geringen Korngrenzenwiderstand, sodass die Gesamtleitfähigkeit sich nahezu ausschließlich aus der Volumenleitfähigkeit ergibt.

Ein weiterer Vorteil der Materialien ist ihre hohe chemische Stabilität. Die Materialien zeigen insbesondere keine erkennbaren Veränderungen unter Erwärmung in Kontakt mit geschmolzenem Lithium. Bei Temperaturen bis 350 °C und Gleichspannungen bis 6 V zeigen sich keine chemischen Zersetzungen.

ļ

5

10

15

20

25

30

Gemäß einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung Verfahren zur Herstellung der festen Ionenleiter mit granatartiger Struktur. Die Verbindungen können durch Umsetzung entsprechender Salze und/oder Oxide der enthaltenen Elemente. beispielsweise durch eine gebildet Festphasenreaktion werden. Besonders geeignete Ausgangsmaterialien sind Nitrate, Carbonate und Hydroxide, die im Verlauf der Umsetzung in entsprechende Oxide umgewandelt werden.

Spezieller betrifft die vorliegende Erfindung Verfahren zur Herstellung der festen Zusammensetzung lonenleiter der $L_{5+x}A_xG_{3-x}M_2O_{12}$ Li₀ALa₂M₂O₁₂). Die Materialien können durch Umsetzung entsprechender Salze und/oder Oxide von A, G und M mit einem Hydroxid, Nitrat oder Carbonat von L in einer Festphasenreaktion erhalten werden. A und M sind dabei wie oben definiert. Bevorzugt wird das zweiwertige Metall A in Form von Nitraten eingesetzt. Dabei sind Ca(NO₃)₂, Sr(NO₃)₂ und Ba(NO₃)₂ bevorzugt. Für G wird bevorzugt La eingesetzt, welches bevorzugt in Form von La₂O₃ verwendet wird. M wird vorteilhafterweise als Oxid eingesetzt. bevorzugt sind Nb₂O₅ und Ta₂O₅. L wird bevorzugt in Form von LOH, LNO₃ oder L₂CO₃ eingesetzt. Beispielsweise kann bevorzugt LiOH·H₂O verwendet werden. Um einen Gewichtsverlust an L (z.B. L = Li) bei der Wärmebehandlung der Proben auszugleichen, wird das entsprechende Salz bevorzugt im Überschuss eingesetzt, geeignet ist beispielsweise ein Überschuss von 10 %.

Die Ausgangsstoffe werden in einem ersten Schritt gemischt und können beispielsweise durch Zirkonoxid-Kugelmahlen in 2-Propanol gemahlen werden. Das so erhaltene Gemisch wird anschließend für mehrere Stunden, bevorzugt für 2-10 h, an Luft auf Temperaturen im Bereich von bevorzugt 400-1000 °C erhitzt. Besonders geeignet sind dabei Temperaturen von ca. 700 °C und eine Wärmebehandlungsdauer von etwa 6 Stunden. Anschließend wird erneut ein Mahlvorgang durchgeführt, vorzugsweise ebenfalls durch Zirkonoxidkugelmahlen in 2-Propanol. Das Reaktionsprodukt wird anschließend bei isostatischem Druck in Formstücke, beispielsweise in

15

20

25

30

Pellets, gepresst. Diese werden dann für mehrere Stunden, bevorzugt für 10-50 h, weiter bevorzugt für 20-30 h, bei Temperaturen im Bereich von bevorzugt 700-1200 °C, weiter bevorzugt 800-1000 °C, gesintert. Besonders geeignet sind dabei Temperaturen von ca. 900 °C und eine Wärmebehandlungsdauer von etwa 24 Stunden. Bei diesem Sintervorgang ist es vorteilhaft, die Proben mit einem Pulver der gleichen Zusammensetzung abzudecken, um übermäßige Verluste des L-Hydroxids zu vermeiden.

Die mit dem Herstellungsverfahren der vorliegenden Erfindung erhaltenen festen lonenleiter (z.B. Lithiumionenleiter) sind als Festkörperelektrolyte ein wertvolles Ausgangsmaterial.

Da die Materialien eine außergewöhnlich hohe Ionenleitfähigkeit bei vernachlässigbarer Elektronenleitung besitzen, können sie als Feststoffelektrolyt für Batterien (z.B. Lithiumbatterien) mit sehr hoher Energiedichte verwendet werden. Die hohe Stabilität der Materialien gegenüber chemischen Reaktionen z.B. mit elementarem Lithium und gängigen Elektrodenmaterialien führt dazu, dass beispielsweise die festen Lithiumionenleiter der vorliegenden Erfindung in Lithiumionenbatterien praktisch anwendbar sind.

Auch der Widerstand der Phasengrenze zwischen dem Feststoffelektrolyt der vorliegenden Erfindung und den Elektroden ist im Vergleich zu üblichen Elektrolytmaterialien sehr klein. Dadurch können unter Verwendung der erfindungsgemäßen Materialien Batterien mit vergleichsweise hoher Leistung (hohen Strömen) hergestellt werden. Die Verwendung der Festkörperelektrolyte der vorliegenden Erfindung bedeutet eine erhöhte Sicherheit gegenüber der Verwendung von flüssigen Elektrolyten. Dies ist inbesondere bei der Anwendung in Kraftfahrzeugen von Vorteil.

In einem weiteren Aspekt betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der festen Ionenleiter (z.B. Lithiumionenleiter) in elektrochromen Systemen (Fenster, Bildschirme, Fassaden etc.) sowie für die instantane Energiespeicherung und -abgabe in Superkondensatoren (Supercaps). Unter Verwendung der erfindungsgemäßen lonenleiter gelingt es dabei, Energiedichten von Kondensatoren mit 100 F/cm³ zu erreichen. Ein weiterer Aspekt der Erfindung ist die Verwendung der granatartigen festen lonenleiter als Sensoren, beispielsweise für zahlreiche Gase.

Die festen lonenleiter der vorliegenden Erfindung können in Form von Pellets oder als dünne Schichten, in kristalliner oder amorpher Form verwendet werden.

Figuren:

5

10

15

20

25

- Fig. 1 zeigt eine Einheitszelle der Kristallstruktur von Li₅La₃M₂O₁₂ (M=Nb, Ta);
- Fig. 2 zeigt die gemessene Leitfähigkeit von Li₆BaLa₂Ta₂O₁₂ im Vergleich mit anderen festen Lithiumionenleitern. Die erfindungsgemäßen Materialien besitzen sehr hohe ionische Leitfähigkeiten, die sich mit denen von Li₃₅P₀₅Si₀₅O₄ oder sogar Li₃N vergleichen lassen.
- Fig. 3 zeigt den Gleichgewichtselektronenstrom als Funktion der angelegten Spannung für Li₆BaLa₂Ta₂O₁₂, erhalten bei 22 °C und bei 44 °C durch Hebb-Wagner (HW)-Messungen mit einer Lithiumionen-blockierenden Elektrode unter Verwendung von Lithium als Referenzelektrode. Die Messungen wurden in einer mit Argon gefüllten Glovebox bei einem Sauerstoffpartialdruck < 1ppm durchgeführt.

Die vorliegende Erfindung wird durch das folgende Beispiel weiter veranschaulicht.

Beispiel: Herstellung von Pellets aus Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Ca, Sr, Ba)

10

15

La₂O₃ (vorgetrocknet bei 900 °C für 24 h), Nb₂O₅ und A(NO₃)₂ wurden in stöchiometrischem Verhältnis mit einem 10%igen Überschuss an LiOHH₂O vermischt und unter Verwendung von Zirkonoxid-Kugeln für 12 h in 2-Propanol gemahlen. Die erhaltene Mischung wurde für 12 h an Luft auf 700 °C erhitzt und anschließend erneut kugelgemahlen. Anschließend wurde die Mischung mit isostatischem Druck zu Pellets gepresst und mit einem Pulver derselben Zusammensetzung bedeckt um übermäßige Verluste des Lithiumoxids zu vermeiden. Die Pellets wurden für 24 h bei 900 °C gesintert. Anschließend wurde die Leitfähigkeit und die chemische Stabilität der erhaltenen festen Lithiumionenleiter untersucht. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 und in den Figuren 2 und 3 gezeigt.

Tabelle 1: Widerstand von Li₆ALa₂Ta₂O₁₂ (A = Sr, Ba) bei 22 °C an Luft

Verbindung	R _{vol}	Cvol	R _{gb}	C _{gb}	Cel	σ_{total}	E _a
	[kΩ]	[F]	[kΩ]	[F]	[F]	[Scm ⁻¹]	[eV]
Li ₆ SrLa ₂ Ta ₂ O ₁₂	18,83	3,0x10 ⁻¹¹	3,68	8,5x10 ⁻⁹	5,7x10 ⁻⁶	7,0x10 ⁻⁶	0,50
Li ₆ BaLa ₂ Ta ₂ O ₁₂	3,45	1,2x10 ⁻¹⁰	1,34	1,3x10 ⁻⁷	1,2x10 ⁻⁶	4,0x10 ⁻⁵	0,40

vol:

Volumen

gb:

Korngrenzen

Ansprüche

- Fester lonenleiter, dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige Kristallstruktur aufweist und dass er eine größere lonenleitfähigkeit als 3,4x10-6 S/cm zeigt.
- 2. Fester Ionenleiter, dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige Kristallstruktur aufweist und dass er eine stöchiometrische Zusammensetzung aufweist, die formal durch aliovalente Substitution von Li₅La₃M₂O₁₂, worin M Nb oder Ta ist, abgeleitet ist.
- Fester lonenleiter dadurch gekennzeichnet, dass er eine granatartige 3. Kristallstruktur aufweist und dass er die stöchiometrische Zusammensetzung L_{5+x}A_vG_zM₂O₁₂ aufweist, worin 15 L jeweils unabhängig ein beliebiges bevorzugt einwertiges Kation ist, A jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist. G jeweils unabhängig ein ein-, zwei-, drei- oder vierwertiges Kation ist, M jeweils unabhängig ein drei-, vier- oder fünfwertiges Kation ist, $0 < x \le 2$, $0 \le y \le 3$, $0 \le z \le 3$, und 20 worin O teilweise oder vollständig ersetzt sein kann durch zweiwertige und/oder dreiwertige Anionen wie z.B. N3-.
 - 4. Fester lonenleiter nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die stöchiometrische Zusammensetzung

L5+xAxG3-xM2O12

ist, und worin $0 < x \le 1$.

5

10

25

30

L ein einwertiges Alkalimetall-Kation ist, A ein zweiwertiges Metallkation ist, G ein dreiwertiges Kation ist, und M ein fünfwertiges Kation ist. - 13 -

5. Fester lonenleiter nach Anspruch 3 oder 4, wobei L ausgewählt ist aus Li, Na und K jeweils gleich oder verschieden sein kann.

6. Fester Ionenleiter nach Anspruch 5, wobei L = Li ist.

5

15

30

- 7. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 6, wobei A ausgewählt ist aus zweiwertigen Kationen, bevorzugt Erdalkalimetallionen.
- 10 8. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 7, wobei M ausgewählt ist aus Übergangsmetallionen
 - 9. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 8, wobei A ausgewählt ist aus Ca, Sr und/oder Ba und wobei M ausgewählt ist aus Nb und Ta.
 - 10. Fester lonenleiter nach Anspruch 8 oder 9, wobei A ausgewählt ist aus Sr und Ba und wobei M Ta ist.
- 11. Fester lonenleiter nach einem der Ansprüche 3 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass er bei Lithium-Aktivitäten entsprechend einer Spannung von 5 V gegenüber elementarem Lithium stabil ist.
- 12. Verfahren zur Herstellung eines festen lonenleiters nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass Salze und/oder Oxide von L, A, G und M und miteinander umgesetzt werden.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Umsetzung in einer Festphasenreaktion erfolgt.
 - 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 oder 13 zur Herstellung eines festen lonenleiters nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass L und A in Form von Nitraten, Carbonaten oder Hydroxiden eingesetzt

10

15

20

werden und mit G₂O₃ und M₂O₅ umgesetzt werden.

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 12 bis 14, welches die folgenden Schritte umfasst:
 - (a) Mischen der Ausgangsstoffe und Kugelmahlen, vorzugsweise mit Zirkonoxid-Kugeln in 2-Propanol,
 - (b) Erhitzen des Gemischs aus (a) an Luft für 2-10 h auf 400-1000 °C;
 - (c) Kugelmahlen, vorzugsweise mit Zirkonoxid-Kugeln in 2-Propanol;
 - (d) Pressen des Gemischs mit isostatischem Druck zu Pellets; und
 - (e) Sintern der mit einem Pulver der gleichen Zusammensetzung bedeckten Pellets für 10-50 h bei 700-1200 °C.
- 16. Verfahren nach Anspruch 15, wobei in Schritt (b) das Gemisch für 6h auf 700 °C erhitzt wird; und in Schritt (e) die Pellets für 24h bei 900 °C gesintert werden.
- 17. Verwendung eines festen Ionenleiters nach einem der Ansprüche 1 bis 11 in Batterien, Akkumulatoren, Supercaps, Brennstoffzellen, Sensoren und/oder elektrochromen Vorrichtungen wie Fenstern, Bildschirmen und Fassaden.
- 18. Verwendung nach Anspruch 18, wobei der feste lonenleiter in Form von Pellets, als dünne Schicht, in kristalliner oder amorpher Form verwendet wird.

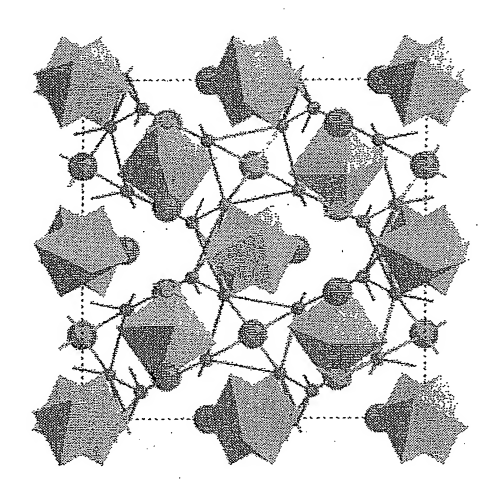


Fig. 1

Temperature (℃)

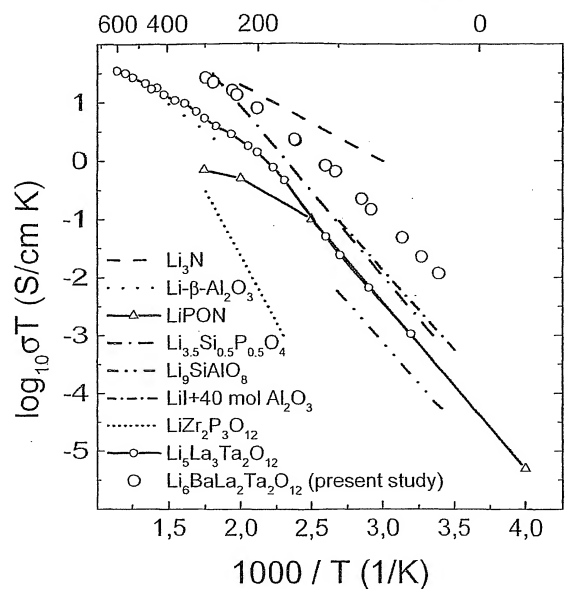


Fig. 2

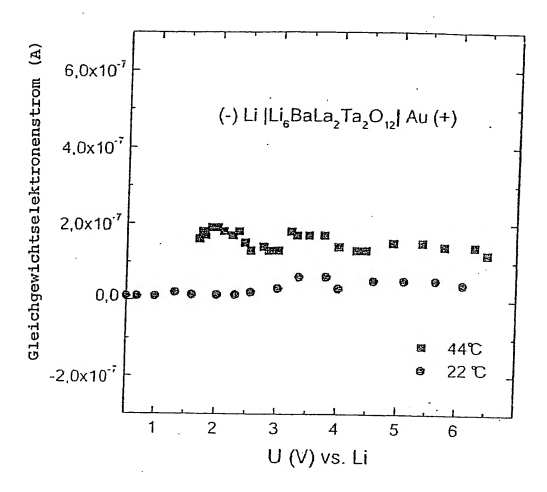
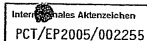


Fig. 3

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KIACC	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES		·			
IPK 7	C01G33/00 $C01G35/00$ $C01G1/0$		C04B35/495			
	H01M10/40 H01M6/18 H01M8/1	2 H01B1/12				
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK				
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchie IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt CO1G CO1B CO4B HO1M HO1B	bole)				
Recherchie	de aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	soweit diese unter die recherchier	ten Gebiete fallen			
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Dalenbank (Name der Dalenbank und evtl. v	erwendele Suchbegriife)			
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data, WPI Data					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angat	be der in Betracht kommenden Te	elle Betr. Anspruch Nr.			
P,X	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL:	"Crystal	2,3,5,6,			
	Structure Revision and Identification Literal Migration Pathways in the	ation of	8,11-13,			
	Garnet-like Li5La3M2012 (M = Nb,	Ta)	15,17,18			
	Oxides"					
	CHEMISTRY OF MATERIALS , 16(16), CODEN: CMATEX; ISSN: 0897-4756, 2	2998-3006				
	XP002329147	2004,				
	das ganze Dokument					
χ	THANGADURAI, VENKATARAMAN ET AL:	"Novel	2256			
	fast lithium ion conduction in ga	2,3,5,6, 8,11-13,				
	Li5La3M2O12 (M = Nb, Ta)"					
	JOURNAL OF THE AMERICAN CERAMIC SOCIETY, 86(3), 437-440 CODEN: JACTAW; ISSN:					
	0002-7820, 2003, XP002329148					
Α	das ganze Dokument		1			
		-/				
		•				
X Wette	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Ihmen	Siehe Anhang Patentia	milie			
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum						
A verönentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der						
E ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Effindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedautung die begansen bei Effindung zu grundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundell						
L Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdalum einer anderen im Becharchenbericht genannten Veröffentlichung stalten einer anderen im Becharchenbericht genannten Veröffentlichung hele einer der inderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden						
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätinkell begubend betrechtet						
"O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht veröffentlichungen dieser Kalegorie in Verbindung gebracht wird und						
P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmetdedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist						
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts						
24	. Mai 2005	09/06/2005				
Name und Po	ostanschrift der Inlernationalen Recherchenbehörde	Bevolimächtigter Bedienstek	er			
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk					
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Nobis, B				

INTERNATIONALES RECHERCHENBERICHT

Interior nales Aktenzeichen
PCT/EP2005/002255

0.5	Pi	PCT/EP2005/002255		
C.(Fortsetz Kategorie*	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	1600 1000		
versãous	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommende	n Telle Belr. Anspruch Nr.		
Х	MAZZA, D.: "Remarks on a ternary phase in the-lanthanum sesquioxide-metal oxide (M2O5)-lithium oxide system (M = Nb, Ta)" MATERIALS LETTERS, 7(5-6), 205-7 CODEN: MLETDJ; ISSN: 0167-577X, 1988, XP002329149	2,3,5,6, s/ 8,11-14		
A	das ganze Dokument	1		
T	THANGADURAI V ET AL: "Investigations on electrical conductivity and chemical compatibility between fast lithium ion conducting garnet-like Li6BaLa2Ta2012 and lithium battery cathodes" JOURNAL OF POWER SOURCES, ELSEVIER SEQUOIA S.A. LAUSANNE, CH, Bd. 142, Nr. 1-2, 24. März 2005 (2005-03-24), Seiten 339-344, XP004812990 ISSN: 0378-7753 das ganze Dokument	1–18		
	das ganze Dokument			
İ				
	/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Januar 2004)	1		